(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 93107103.9

2 Anmeldetag: 01.05.93

(5) Int. CI.5: **C07D 207/12**, C07D 217/06, C07D 217/14, C07D 295/12, C07D 311/84, C07D 401/06, C07D 405/06, A61K 31/40, A61K 31/47, A61K 31/35

Priorität: 09.05.92 DE 4215213

Veröffentlichungstag der Anmeldung:
 18.11.93 Patentblatt 93/46

Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL
PT SE

Anmelder: MERCK PATENT GmbH
Postfach,
Frankfurter Strasse 250
D-64271 Darmstadt(DE)

② Erfinder: Gottschlich, Rudolf, Dr.
Buchenweg 1
W-6109 Reinheim(DE)
Erfinder: Ackermann, Karl-August

Am Pfarrweiher 40 W-6105 Ober-Ramstadt(DE) Erlinder: Prücher, Helmut Königsbergerstrasse 9 W-6148 Heppenheim(DE)

Erfinder: Seyfried, Christoph, Dr.

Mathildenstrasse 6 W-6104 Seeheim(DE)

Erfinder: Greiner, Hartmut, Dr. Dieburgerstrasse 218

W-6100 Darmstadt(DE) Erfinder: Bartoszyk, Gerd Heinrich-Fulda-Weg 22

W-6100 Darmstadt(DE) Erfinder: Mauler, Frank, Dr.

Am Geisgalgen 2 W-6104 Seeheim(DE)

Erfinder: Stohrer, Manfred, Dr.

Kreys'sigstrasse 11 W-6500 Mainz 1(DE)

Erfinder: Barber Andrew, Dr. Rudolf-Diesel-Strasse 158 W-6108 Weiterstadt(DE)

Arylacetamide.

Neue Arylacetamide der Formel I



Ι

worin Q, R¹, R² und R³ die in Patentanspruch 1 angegebene Bedeutung haben, zeigen analgetische und neuroprotektive Eigenschaften und binden mit hoher Affinität an Kappa-Rezeptoren.

Die Erfindung betrifft neue Arylacetamide der Formel I

R1

NA2, NHCOA und/oder NHCONH2 substituiert sein kann,

einen Alkylenrest mit 1-7 C-Atomen

CH₂, O, S, NH, NA, -CH₂-CH₂-, -CH=CH-, -CH₂O-, -CH₂NH-, -CH₂NA- oder eine

1-Pyrrolidinyl, welches gegebenenfalls einfach durch OH, OA O-COCH3 oder CH2OH

einen mono- oder bicyclischen aromatischen Rest, der gegebenenfalls ein N-, O- oder S-Atom enthalten kann und ein-, zwei- oder dreifach durch A, Hal, OH, OA, CF₃, NH₂ NHA,

D

Z

Ar

-alk

und

25

n 1 oder 2

bedeuten,

sowie deren Salze.

Ähnliche Verbindungen sind in DE-A1-39 35 371 beschrieben.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, neue Verbindungen mit wertvollen Eigenschaften aufzufinden, insbesondere solche, die zur Herstellung von Arzneimitteln verwendet werden können.

Es wurde gefunden, daß die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze wertvolle pharmakologische Eigenschaften besitzen. Sie zeigen eine analgetische Wirkung und antagonisieren insbesondere die entzündungsbedingte Hyperalgesie. So wirken die Verbindungen im "Writhing Test" an Mäusen oder Ratten (Methode vgl. Siegmund et al., Proc. Soc. Exo. Biol. 95, (1957), 729-731). Die analgetische Wirkung läßt sich ferner im "Tail-Flick-Test" an Mäusen oder Ratten nachweisen (Methodik vgl. d'Amour und Smith, J. Pharmacol. Exp. Ther. 72, (1941), 74-79), ferner im "Hot plate test" (vgl. Schmauss und Yaksh, J. Pharmacol. Exp. Ther. 228, (1984), 1-12 und die dort zitierte Literatur). Besonders starke Wirkungen sind an Ratten im Modell der Carrageenin-induzierten Hyperalgesie (vgl. Bartoszyk und Wild, Neuroscience Letters 101 (1989) 95) zu beobachten. Dabei zeigen die Verbindungen keine oder nur geringe Neigung zu physischer Abhängigkeit. Außerdem treten antiinflammatorische, antiasthmatische, diuretische, antikonvulsive, neuroprotektive und/oder antitussive Wirkungen auf, die ebenfalls nach hierfür geläufigen Methoden nachgewiesen werden können. Die Verbindungen zeigen eine hohe Affinität in bezug auf das Bindungsverhalten an kappa-Rezeptoren. Sie eignen sich ferner zum Schutz vor und zur Behandlung von Hirnödemen und Unterversorgungszuständen des Zentralnervensystems, vor allem Hypoxie.

Die Verbindungen können daher als Arzneimittelwirkstoffe in der Human- und Veterinärmedizin verwendet werden. Ferner eignen sie sich als Zwischenprodukte zur Herstellung anderer Verbindungen mit wertvollen Eigenschaften.

Gegenstand der Erfindung sind Verbindungen der Formel I sowie ihre Salze.

Die Gruppe A steht für Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5, 6 oder 7 C-Atomen, insbesondere für Methyl oder Ethyl aber auch für Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl, tert.-Butyl. Die Gruppe OA ist dementsprechend vorzugsweise Methoxy oder Ethoxy, ferner Propoxy, Isopropoxy, Butoxy, Isobutoxy, sek.-Butoxy oder tert.-Butoxy, die Gruppe -NA- vorzugsweise N-Methyl-, die Gruppe -NHA Methyl-NH und die Gruppe -NA₂ N,N-Dimethylamino.

Dementsprechend haben die nachstehenden Gruppen die im folgenden genannten bevorzugten Bedeutungen:

-NH-CO-A: Acetamido, Propionamido:

-NA-CO-A: N-Methylacetamido, N-Methylpropionamido.

Ar ist bevorzugt unsubstituiertes Phenyl, ferner bevorzugt o-, m- oder p-Aminophenyl, weiterhin bevorzugt o-, m- oder p-Hydroxyphenyl, o-, m- oder p-Acetamidophenyl, o-, m- oder p-Fluorphenyl, o-, m- oder p-Chlorphenyl, o-, m- oder p-Trifluormethyl-phenyl. Unter den substituierten Phenylresten sind die in p-Stellung, aber auch die in m-Stellung bevorzugt.

Die Gruppe -alk bedeutet vorzugsweise -CH2- oder -CH2-CH2-.

R¹ und R² sind jeweils unabhängig voneinander besonders bevorzugt Phenyl, ferner auch p-Fluorphenyl oder p-Chlorphenyl.

Ebenso können R¹ und R² vorzugsweise auch über ihre ortho-Positionen durch eine direkte Bindung oder über eine O- oder eine Methylenbrücke miteinander verbunden sein.

R3 bedeutet besonders bevorzugt H oder OH, ferner auch OA oder Methyl.

R⁴ bedeutet vorzugsweise Phenyl, p-Hydroxyphenyl, p-Methoxyphenyl, ferner p-F-, p-Cl- oder p-Trifluormethylphenyl, aber auch Alkyl, wie z.B. Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl, tert.-Butyl oder Pentyl.

 ${\sf R^5}$ und ${\sf R^6}$ bedeuten vorzugsweise jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, F oder CI, ferner OH oder Methoxy.

Der Rest Q besitzt vorzugsweise die folgenden Bedeutungen:

N-Methyl-N-(1-phenyl-2-pyrrolidino-ethyl-amino;

N-Methyl-N-[1-phenyl-2-(3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-amino;

N-Methyl-N-(1-p-hydroxyphenyl-2-pyrrolidino-ethyl-amino;

N-Methyl-N-[1-p-hydroxyphenyl-2-(3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-amino

N-Methyl-N-[1-(p-methoxyphenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-amino;

N-Methyl-N-[1-(p-methoxyphenyl)-2-(3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl)-amino;

N-Methyl-N-(2-pyrrolidino-3-methyl-butyl)-amino;

N-Methyl-N-[2-(3-hydroxy-pyrrolidino)-3-methyl-butyl]-amino;

```
N-Methyl-N-(2-pyrrolidino-4-methyl-pentyl)-amino;
    N-Methyl-N-[2-(3-hydroxy-pyrrolidino)-4-methyl-pentyl]-amino;
    2-(Pyrrolidino-methyl)-piperidino;
    2-(3-Hydroxy-pyrrolidino-methyl)-piperidino;
    2-(Pyrrolidino-methyl)-4-ethoxycarbonyl-piperazino;
    2-(3-Hydroxy-pyrrolidino-methyl)-4-ethoxycarbonyl-piperazino;
    2-(Pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-1-yl;
    2-(3-Hydroxy-pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-1-yl;
    2-(Pyrrolidino-methyl)-pyrrolidino oder
   2-(3-Hydroxy-pyrrolidino-methyl)-pyrrolidino.
        Z bedeutet Pyrrolidino, welches vorzugsweise unsubstituiert oder in 3-Position durch OH substituiert ist;
    ferner aber auch durch OA, -O-COCH3 oder -CH2OH substituiert sein kann.
        Dementsprechend sind Gegenstand der Erfindung insbesondere diejenigen Verbindungen der Formel I,
    in denen mindestens einer der genannten Reste eine der vorstehend angegebenen bevorzugten Bedeutun-
    gen hat. Einige bevorzugte Gruppen von Verbindungen können durch die nachstehenden Formeln la bis Ih
    ausgedrückt werden, die der Formel I entsprechen und worin die nicht näher bezeichneten Reste die bei
    der Formel I angegebene Bedeutung haben, worin jedoch
       in la
                R1 und R2 jeweils Phenyl bedeuten;
       in lb
                R1 und R2 jeweils p-Fluor- oder p-Chlorphenyl bedeuten;
20
       in Ic
                R1 und R2 jeweils Phenyl und R3 H bedeuten;
       in Id
                R1 und R2 jeweils Phenyl und R3 Methyl bedeuten;
       in le
                R1 und R2 jeweils p-Fluor- oder p-Chlorphenyl und R3 H bedeuten;
       in If
                R1 und R2 zusammen
                bedeuten;
       in ig
                R¹ und R² zusammen
                bedeuten;
       in 1h
                R1 und R2 zusammen die in If oder Ig angegebene Bedeutung haben und R3 H bedeutet
    Weiterhin sind bevorzugt Verbindungen der Formeln I', sowie la' bis Ih', die den Formeln I bzw. la bis Ih
    entsprechen, worin jedoch jeweils zusätzlich Q
       (a) N-Methyl-N-(1-phenyl-2-pyrrolidino-ethyl)-amino;
       (b) N-Methyl-N-[1-phenyl-2-(3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-amino;
       (c) N-Methyl-N-[1-(p-hydroxyphenyl)-2-pyrrolidino-ethyl)-amino;
       (d) N-Methyl-N-[1-(p-hydroxyphenyl)-2-(3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-amino;
       (e) N-Methyl-N-[1-(p-methoxyphenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-amino;
       (f) N-Methyl-N-[1-(p-methoxyphenyl)-2-(3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-amino;
       (g) N-Methyl-N-(2-pyrrolidino-3-methyl-butyl)-amino;
       (h) N-Methyl-N-[2-(3-hydroxy-pyrrolidino)-3-methyl-butyl]-amino;
      (i) N-Methyl-N-(2-pyrrolidino-4-methyl-pentyl)-amino;
      (k) N-Methyl-N-[2-(3-hydroxy-pyrrolidino)-4-methyl-pentyl]-amino;
      (I) 2-(Pyrrolidino-methyl)-piperidino:
      (m) 2-(3-Hydroxy-pyrrolidino-methyl)-piperidino;
      (n) 2-(Pyrrolidino-methyl)-4-ethoxycarbonyl-piperazino;
      (o) 2-(3-Hydroxy-pyrrolidino-methyl)-4-ethoxycarbonyl-piperazino;
      (p) 2-(Pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-1-yl;
      (q) 2-(3-Hydroxy-pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-1-yl;
      (r) 2-(Pyrrolidino-methyl)-pyrrolidino oder
      (s) 2-(3-Hydroxy-pyrrolidino-methyl)-pyrrolidino bedeutet.
       Gegenstand der Erfindung ist ferner ein Verfahren zur Herstellung von Arylacetamiden der Formel I
   gemäß Anspruch 1 sowie von deren Salzen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel
   11
```

Q-H

worin Q die bei der Formel I angegebene Bedeutung hat mit einer Verbindung der Formel III

55

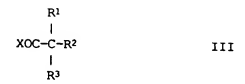
25

30

35

40

45



worin

10

X CI, Br, OH, OA, NH₂, -N₃, Acyloxy, Ar-alkoxy mit 7-11 C-Atomen oder Aroyloxy mit 6-10 C-Atomen bedeutet

und

R1, R2 und R3 die bei Formel I angegebenen Bedeutungen haben, umsetzt,

oder daß man in einer Verbindung der Formel I einen Rest Q, R¹, R² und/oder R³ in einen anderen Rest Q, R¹, R² und/oder R³ umwandelt,

oder daß man eine sonst der Formel I entsprechende Verbindung, die jedoch anstelle eines oder mehrerer Wasserstoffatome eine oder mehrere solvolysierbare Gruppe(n) enthält, mit einem solvolysierenden Mittel behandelt,

und/oder daß man eine basische Verbindung der Formel I durch Behandeln mit einer Säure in eines ihrer Salze umwandelt.

Die Verbindungen der Formel I werden in der Regel nach an sich bekannten Methoden hergestellt, wie sie in der Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart) beschrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch von an sich bekannten, hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch machen.

Die Ausgangsstoffe sind in der Regel bekannt, oder sie können in Analogie zu bekannten Stoffen nach an sich bekannten Verfahren hergestellt werden. Sie können gewünschtenfalls auch in situ gebildet werden, derart, daß man aus dem Reaktionsgemisch nicht isoliert, sondern sofort weiter zu den Verbindungen der Formel I umsetzt. Andererseits ist es möglich, die Reaktion stufenweise durchzuführen, wobei man weitere Zwischenprodukte isolieren kann.

Die einzelnen Verfahrensvarianten werden im folgenden näher erläutert.

Die Verbindungen der Formel I sind bevorzugt herstellbar durch Reaktion der Verbindungen der Formel II mit Carbonsäuren der Formel III oder ihren funktionellen Derivaten. Als funktionelle Derivate der Verbindungen der Formel III eignen sich insbesondere die entsprechenden Ester, vor allem die Methyloder Ethylester, die Halogenide, Anhydride oder Azide; die Chloride sind bevorzugt.

Verbindungen der Formel II sind beispielsweise erhältlich durch Umsetzung von 1-(Chlormethyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin mit Pyrrolidin oder 3-Hydroxypyrrolidino-ethan, von 1-Amino-1-phenyl-2-pyrrolidino-ethan mit Methyliodid, von 1-N-Methylamino-1-phenyl-2-halogen-ethan (Halogen entspricht vorzugsweise Cl od. Br) mit Pyrrolidin oder 3-Hydroxypyrrolidin oder von 1-Halogen-2-N-methylamino-4-methyl-pentan mit Pyrrolidin oder dessen 3-Hydroxyderivat.

Ferner kann man Verbindungen der Formel II auch durch Umsetzung von 2-Halogenmethylderivaten des Piperazins oder Piperidins mit Pyrrolidin oder 3-Hydroxypyrrolidin erhalten.

Typische Verbindungen der Formel III sind z.B. Diphenylacetylchlorid, -bromid und -azid, Diphenylessigsäure-methyl- und -ethylester, (Diphenylessigsäure)-anhydrid, Diphenylacetonitril sowie die entsprechenden Derivate der Di-(p-Cl-phenyl)-u. Di-(p-F-phenyl)-essigsäure sowie die entsprechenden Derivate der Hydroxy-diphenylessigsäure bzw. der 2,2-Diphenylpropionsäure.

Die Umsetzung von II mit III bzw. III-Derivaten gelingt zweckmäßig in Anwesenheit oder Abwesenheit eines inerten organischen Lösungsmittels, z.B. eines halogenierten Kohlenwasserstoffs wie Dichlormethan, Chloroform oder Trichlorethen, eines Alkohols wie Methanol, Ethanol oder Butanol, eines Ethers wie Tetrahydrofuran (THF) oder Dioxan, eines Amids wie Dimethylformamid (DMF), eines Sulfoxids wie Dimethylsulfoxid (DMSO) und/oder in Gegenwart oder Abwesenheit eines Kondensationsmittels, z.B. einer Base, bei Temperaturen zwischen -20 und 200°, vorzugsweise 0 und 100°. Als Basen eignen sich z.B. Alkalimetallhydroxide wie NaOH oder KOH, Alkalimetallcarbonate wie Na₂CO₃ oder K₂CO₃, tertiäre Amine wie Triethylamin oder Pyridin. Als Lösungsmittel ist Dichlomethan, als Base Triethylamin besonders bevorzugt.

Ferner kann man in einer Verbindung der Formel I einen oder mehrere der Reste Q, R¹, R² und/oder R³ in einen oder mehrere andere Reste Q, R¹, R² und/oder R³ umwandeln.

So kann man Ethergruppen (z.B. OA-Gruppen) unter Bildung von OH-Gruppen spalten, z.B. durch Behandeln mit Dimethylsulfid-Bortribromid-Komplex, z.B. in Toluol, THF oder DMSO, oder durch Verschmelzen mit Pyridin- oder Anilinhydrohalogeniden, vorzugsweise Pyridinhydrochlorid, bei etwa 150-250°, oder durch Behandeln mit Diisobutylaluminiumhydrid in Toluol bei etwa 0-110°.

Weiterhin kann man OH-Gruppen verethern, z.B. indem man zunächst die entsprechenden Alkalimetall-(z.B. Na- oder K-)alkoholate, -phenolate oder Salze herstellt und diese mit entsprechenden Halogenverbindungen umsetzt, z.B. mit Alkylhalogeniden wie Methylchlorid, -bromid oder -iodid, Chlor- oder Bromacetamid, zweckmäßig in Gegenwart eines der oben angegebenen Lösungsmittel bei Temperaturen zwischen 0 und 100°.

Nitrogruppen können zu Aminogruppen reduziert werden, zweckmäßig durch katalytische Hydrierung unter den oben angegebenen Bedingungen, z.B. mit Raney-Ni im Methanol oder Ethanol bei 15-40 * und Normaldruck.

10

30

35

Aminogruppen können acyliert werden, z.B. mit Säurechloriden wie Acetyl-, Methansulfonyl-, Oxalsäureoder Bernsteinsäurehalbester-chlorid, zweckmäßig in inerten Lösungsmitteln wie Dichlormethan bei 15-40 °.
Ferner können Aminogruppen nach an sich bekannten Methoden alkyliert werden.

Eine Base der Formel I kann weiterhin mit einer Säure in das zugehörige Säureadditionssalz überführt werden. Für diese Umsetzung kommen Säuren in Frage, die physiologisch unbedenkliche Salze liefern. So können anorganische Säuren verwendet werden, z.B. Schwefelsäure, Salpetersäure, Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäuren wie Orthophosphorsäure, Sulfaminsäure, ferner organische Säuren, insbesondere aliphatische, alicyclische, araliphatische, aromatische oder heterocyclische ein- oder mehrbasige Carbon-, Sulfon- oder Schwefelsäuren, z.B. Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diethylessigsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Benzoesäure, Salicylsäure, 2- oder 3-Phenylpropionsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Methan- oder Ethansulfonsäure, Ethandisulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure, Benzolsulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Naphthalinmono- und disulfonsäuren, Laurylschwefelsäure. Salze mit physiologisch nicht unbedenklichen Säuren, z.B. Pikrate, können zur Aufreinigung der Verbindungen der Formel I verwendet werden.

Die freien Basen der Formel I können, falls gewünscht, aus ihren Salzen durch Behandlung mit starken Basen wie Natrium- oder Kaliumhydroxid, Natrium- oder Kaliumcarbonat in Freiheit gesetzt werden.

Die Verbindungen der Formel I enthalten ein oder mehrere chirale Zentren und können daher in racemischer oder in optisch-aktiver Form vorliegen. Erhaltene Racemate können nach an sich bekannten Methoden mechanisch oder chemisch in die Enantiomeren getrennt werden. Vorzugsweise werden aus dem racemischen Gemisch durch Umsetzung mit einem optisch-aktiven Trennmittel Diastereomere gebildet. Als Trennmittel eignen sich z.B. optisch aktive Säuren, wie die D- und L-Formen von Weinsäure, Diacetylweinsäure, Dibenzoylweinsäure, Mandelsäure, Äpfelsäure, Milchsäure oder die verschiedenen optischaktiven Camphersulfonsäuren wie β-Camphersulfonsäure.

Vorteilhaft ist auch eine Enantiomerentrennung mit Hilfe einer mit einem optisch aktiven Trennmittel (z.B. Dinitro-benzoyl-phenyl-glycin) gefüllten Säule; als Laufmittel eignet sich z.B. ein Gemisch Hexan/Isopropanol/Acetonitril, z.B. im Volumenverhältnis 82:15:3.

Natürlich ist es auch möglich, optisch-aktive Verbindungen der Formel I nach den oben beschriebenen Methoden zu erhalten, indem man Ausgangsstoffe (z.B. solche der Formel II) verwendet, die bereits optischaktiv sind.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I und ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, insbesondere auf nicht-chemischem Wege. Hierbei können sie zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen und/oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoffen in eine geeignete Dosierungsform gebracht werden.

Gegenstand der Erfindung sind ferner Mittel, insbesondere pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I und/oder eines ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.

Diese Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human- oder Veterinärmedizin verwendet werden. Als Trägerstoffe kommen organische oder anorganische Substanzen in Frage, die sich für die enterale (z.B. orale), parenterale oder topische Applikation eignen und mit den neuen Verbindungen nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole, Alkylenglykole, Polyethylenglykole, Glycerintriacetat, Gelatine, Kohlehydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat, Talk, Vaseline. Zur oralen Anwendung dienen insbesondere Tabletten, Pillen, Dragees, Kapseln, Pulver, Granulate, Sirupe, Säfte oder Tropfen, zur rektalen Anwendung Suppositorien, zur parenteralen Anwendung Lösungen, vorzugsweise ölige oder wässerige Lösungen, ferner Suspensionen, Emulsionen oder Implantate, für die topische Anwendung Salben, Cremes oder Puder. Die neuen Verbindungen können auch lyophilisiert und die

erhaltenen Lyophilisate z.B. zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden. Die angegebenen Zubereitungen können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe wie Gleit-, Konservierungs-, Stabilisierungs- und/ oder Netzmittel, Emulgatoren, Salze zur Beeinflussung des osmotischen Druckes, Puffersubstanzen, Farb-, Geschmacks- und/oder Aromastoffe enthalten. Sie können, falls erwünscht, auch einen oder mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, z.B. ein oder mehrere Vitamine.

Die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze können bei der Bekämpfung von Krankheiten, insbesondere von Schmerzzuständen aber auch zur Minderung der Folgeschäden nach einer Ischämie verwendet werden.

Dabei werden die erfindungsgemäßen Substanzen in der Regel in Analogie zu bekannten Analgetika verabreicht, vorzugsweise in Dosierungen zwischen etwa 1 und 500 mg, insbesondere zwischen 5 und 100 mg pro Dosierungseinheit. Die tägliche Dosierung liegt vorzugsweise zwischen etwa 0,02 und 10 mg/kg Körpergewicht. Die spezielle Dosis für jeden bestimmten Patienten hängt jedoch von den verschiedensten Faktoren ab, beispielsweise von der Wirksamkeit der eingesetzten speziellen Verbindung, vom Alter, Körpergewicht, allgemeinen Gesundheitszustand, Geschlecht, von der Kost, vom Verabfolgungszeitpunkt und -weg, von der Ausscheidungsgeschwindigkeit, Arzneistoffkombination und Schwere der jeweiligen Erkrankung, welcher die Therapie gilt. Die orale Applikation ist bevorzugt.

Vor- und nachstehend sind alle Temperaturen in °C angegeben. Die Verbindungen der Formel I neigen bei Erhitzen zur Zersetzung, so daß keine eindeutigen Schmelzpunkte ermittelt werden können und dafür ersatzweise die entsprechenden R_I-Werte (Dünnschichtchromatographie) angegeben werden. In den nachfolgenden Beispielen bedeutet "übliche Aufarbeitung": Man gibt, falls erforderlich, Wasser oder verdünnte Natronlauge hinzu, extrahiert mit Dichlormethan, trennt ab, trocknet die organische Phase mit Natriumsulfat, filtriert, dampft ein und reinigt durch Chromatographie an Kieselgel und/oder durch Kristallisation.

HCl' = Hydrochlorid. Rf = Rf-Wert auf Dünnschicht-Kieselgel 60 F₂₅₄ (E. Merck, Art.-Nr. 5715), CH₂Cl₂/CH₃OH 9:1

5 $[\alpha] = [\alpha]_0^{20}$, c = 1 in Methanol.

Beispiel 1

Eine Lösung von 2,3 g Diphenylessigsäurechlorid in 100 ml THF wird bei Raumtemperatur mit 2,2 g (1S)-1-Methyl-amino-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan [erhältlich aus (1S)-1-Amino-1-phenyl-2-chlorethan durch Umsetzung mit (3S)-3-Hydroxypyrrolidin und anschließender Methylierung mit Methyliodid], gelöst in 20 ml THF, tropfenweise versetzt und 10 Minuten gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylacetamid, Rf: 0.60.

Analog erhält man durch Umsetzung von Diphenylessigsäure-chlorid

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylacetamid, Rf: 0,61;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-phenyl-2-pyrrolidino-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-diphenylacetamid, Rf: 0,71;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(o-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(o-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylacetamid;

mit 1-(Pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin:

2-Diphenylacetyl-1-(pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin, Rf: 0,50;

mit 2-(Pyrrolidino-methyl)-pyrrolidin:

(2S)-1-Diphenylacetyl-2-(pyrrolidino-methyl)-pyrrolidin, Rf: 0,20;

mit N-Methyl-N-(2-pyrrolidino-4-methyl-pentyl)-amin:

N-Methyl-N-(2-pyrrolidino-4-methyl-pentyl)-2,2-diphenylacetamid, Rf: 0,61;

mit N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-4-methyl-pentyl]-amin:

N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-4-methyl-pentyl]-2,2-diphenyl-acetamid, Rf: 0,64;

mit N-Methyl-N-(2-pyrrolidino-3-methyl-butyl)-amin:

N-Methyl-N-[2-pyrrolidino-3-methyl-butyl)-2,2-diphenylacetamid;

mit N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-3-methyl-butyl]-amin:

N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-3-methyl-butyl]-2,2-diphenyl-acetamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-hydroxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-hydroxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl-2,2-diphenylacetamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-chlor-phenyl)-2-pyrrolidino-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-chlor-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-diphenylacetamid;

```
mit 1-((3S)-3-Hydroxy-pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin:
        2-Diphenylacetyl-1-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-[1S)-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxypyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylacetamid;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-trifluormethyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino) -ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-trifluormethyl-phenyl)-2-(3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylacetamid;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylacetmid;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-amino-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
10
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-amino-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylacetamid;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylacetamid;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(2,4-di-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(2,4-difluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylacetamid.\\
15
    Beispiel 2
        Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von Bis-(p-Fluor-phenyl)-essigsäure
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
20
        H-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-acetamid;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methoxy-phenyl)-2-(3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-{(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-
    acetamid:
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-phenyl-2-pyrrolidino-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-acetamid;
25
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-
    mit 1-(Pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin:
30
        2-Bis-(p-fluor-phenyl)-acetyl-1-(pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin;
    mit 2-(Pyrrolidino-methyl)-pyrrolidin:
        (2S)-1-Bis-(p-fluor-phenyl)-acetyl-2-(pyrrolidino-methyl)-pyrrolidin;
    mit N-Methyl-N-(2-(pyrrolidino-4-methyl-pentyl)-amin:
        N-Methyl-N-(2-(pyrrolidino-4-methyl-pentyl)-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-acetamid;
    mit N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-4-methyl-pentyl]-amin:
        N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-4-methyl-pentyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-acetamid;
    mit N-Methyl-N-(2-pyrrolidino-3-methyl-butyl)-amin:
        N-Methyl-N-(2-pyrrolidino-3-methyl-butyl)-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-acetamid;
    mit N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-3-methyl-butyl]-amin:
        N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-3-methyl-butyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-acetamid;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-hydroxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-hydroxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-
    acetamid:
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-chlor-phenyl)-2-pyrrolidino-ethan:
45
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-chlor-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-acetamid;
    mit 1-((3S)-3-Hydroxy-pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin:
        2-[Bis-(p-fluor-phenyl)-acetyl]-1-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-[1S)-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-pyrrolidino-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-acetamid;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-trifluormethyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S))-1-(p-trifluormethyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-
   phenyl)-acetamid;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-p-methyl-phenyl-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
```

acetamid;

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-amino-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-amino-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-acetamid:

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-acetamid:

mit (1S)-1-Methyl-aminol-(2,4-di-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(2,4-di-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-acetamid.

Beispiel 3

10

Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von Bis-(p-chlor-phenyl)-essigsäure mit (1S)-1-Methyl-amino-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-acetamid; mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-acetamid:

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-phenyl-2-pyrrolidino-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-acetamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-acetamid;

mit 1-(Pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin:

2-[Bis-(p-chlor-phenyl)-acetyl]-1-(pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin;

mit 2-(Pyrrolidino-methyl)-pyrrolidin;

(2S)-1-Bis-(p-chlor-phenyl)-acetyl-2-(pyrrolidino-methyl)-pyrrolidin;

mit N-Methyl-N-(2-pyrrolidino-4-methyl-pentyl)-amin: N-Me

thyl-N-(2-pyrrolidino-4-methyl-pentyl)-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-acetamid;

mit N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-4-methyl-pentyl]-amin:

N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-4-methyl-pentyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)--acetamid;

mit N-Methyl-N-[2-pyrrolidino-methyl-butyl)-amin: N-Methyl-N-(2-pyrrolidino-3-methyl-butyl)-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-acetamid;

mit N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-3-methyl-butyl]-amin:

N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-3-methyl-butyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-acetamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-hydroxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-hydroxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-cetamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-chlor-phenyl)-2-pyrrolidino-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-chlor-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-acetamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-acetamid;

mit 1-((3S)-3-Hydroxy-pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin:

2-[Bis-(p-chlor-phenyl)-acetyl]-1-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin; mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-acetamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-pyrrolidino-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-acetamid; mit (1S)-1-Methyl-aminol-1-(p-trifluormethyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-trifluormethyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-acetamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-acetamid:

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-amino-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-amino-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-

```
acetamid;
```

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-chlor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-chlor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-acetamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(2,4-di-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(2,4-di-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-acetamid.

Beispiel 4

10

25

35

Eine Lösung von 4,6 g (1S)-1-Methyl-amino-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan [erhältlich aus (1S)-1-Amino-1-phenyl-2-chlorethan durch Umsetzung mit (3S)-3-Hydroxypyrrolidin und anschließende Methylierung mit Methyliodid] in 200 ml Dichlormethan wird mit 30 ml Trimethylamin-Lösung (33%ig) versetzt. Anschließend tropft man unter Rühren eine Lösung von 1 Äquivalent 9-Fluoren-carbonsäurechlorid in 200 ml Dichlormethan hinzu, rührt 2Std. bei Raumtemperatur und erhält nach üblicher Aufarbeitung N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-fluoren-carboxamid, Rf: 0,61.

Analog erhält man durch Umsetzung von 9-Fluoren-carbonsäure-chlorid

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-phenyl-2-pyrrolidino]-ethan: N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-pyrrolidino-ethyl]-9-fluoren-carboxamid, Rf: 0,67;

mit 1-(Pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin:

2-(9-Fluoren-carbonyl)-1-(pyrrolidinomethyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin, Rf: 0,77;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-fluorencarboxamid; mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methyl-phenyl)-2-pyrrolidino-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methyl-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-9-fluorencarboxamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-ethoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-ethoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-fluorencarboxamid;

mit 1-[(3S)-3-Hydroxy-pyrrolidino-methyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin:

2-(9-Fluoren-carbonyl)-1-[(3S)-3-Hydroxy-pyrrolidino-methyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin;

30 mit (2S)-2-(Pyrrolidino-methyl)-pyrrolidin:

(2S)-1-(9-Fluoren-carbonyl)-2-(pyrrolidino-methyl)-pyrrolidin;

mit N-Methyl-N-(2-(pyrrolidino-4-methyl-pentyl)-amin:

N-Methyl-N-(2-(pyrrolidino-4-methyl-pentyl)-9-fluoren-carboxamid;

mit N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-4-methyl-pentyl]-amin:

N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-4-methyl-pentyl]-9-fluorencarboxamid;

mit N-Methyl-N-(2-(pyrrolidino-3-methyl-butyl-amin:

N-Methyl-N-[2-(1-pyrrolidino-3-methyl)-butyl]-9-fluoren--carboxamid;

mit N-Methyl-N-(2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-3-methyl-butyl)-amin:

N-Methyl-N-(2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-3-methyl-butyl]-9-fluorencarboxamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-hydroxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-hydroxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl1-9-fluorencarboxamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-chlor-phenyl)-2-pyrrolidino-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-chlor-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-9-fluorencarboxamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-fluorencarboxamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-fluorencarboxamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-pyrrolidino-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-9-fluorencarboxamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-trifluormethyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-trifluormethyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-fluorencarboxamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-fluorencarbòxamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-amino-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-amino-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-fluorencarboxamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-fluorencarboxamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(2,4-di-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

 $N-Methyl-N-\{(1S)-1-(2,4-di-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl-9-fluorencarboxamid.\\$

Beispiel 5

```
Analog Beispiel 4 erhält man durch Umsetzung von 9-Xanthencarbonsäure-chlorid
     mit (1S)-1-Methyl-amino-1-phenyl-2-pyrrolidino-ethan:
         N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-pyrrolidino-ethyl]-9-xanthen-carboxamid, Rf: 0,77;
     mit (1S)-1-Methyl-amino-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
         N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-xanthencarboxamid, Rf: 0,64;
    mit 1-(Pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin:
         2-(9-Xanthen-carbonyl)-1-(pyrrolidinomethyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
         N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-xanthencarboxamid;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methyl-phenyl)-2-pyrrolidino-ethan:
15
         N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methyl-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-9-xanthencarboxamid;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-ethoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
         N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-ethoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-xanthencarboxamid;
    mit 1-[(3S)-3-Hydroxy-pyrrolidino-methyl]-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin:
         2-(9-Xanthen-carbonyl)-1-[(3S)-3-hydroxy-pyrrolidino-methyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin;
    mit 1-(Pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin:
         2-(9-Xanthen-carbonyl)-1-(pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin, Rf: 0,76;
    mit (2S)-2-(Pyrrolidino-methyl)-pyrrolidin:
         (2S)-1-(9-Xanthen-carbonyl)-2-(pyrrolidino-methyl)-pyrrolidin;
    mit N-Methyl-N-(2-pyrrolidino-4-methyl-pentyl)-amin;
25
        N-Methyl-N-(2-(pyrrolidino-4-methyl)-pentyl)-9-xanthen-carboxamid;
    mit N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-4-methyl-pentyl]-amin:
        N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-4-methyl-pentyl]-9-xanthencarboxamid;
    mit N-Methyl-N-(2-pyrrolidino-3-methyl-butyl)-amin: M-Methyl-N-(2-(pyrrolidino-3-methyl-butyl)-9-xanthen-
    carboxamid:
    mit N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-3-methyl-butyl]-amin:
30
        N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-3-methyl-butyl]-9-xanthencarboxamid;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-hydroxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-hydroxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-xanthencarboxamid;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-chlor-phenyl)-2-pyrrolidino}-ethan:
35
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-chlor-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-9-xanthencarboxamid;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-xanthencarboxamid;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-xanthencarboxamid;
   mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-pyrrolidino-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-9-xanthencarboxamid;
    mit\ (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-trifluor methyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-trifluormethyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-xanthencarboxamid;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-xanthencarboxamid;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-amino-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-amino-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-xanthencarboxamid;
   mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-xanthencarboxamid;
   mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(2,4-di-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
```

Beispiel 6

Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von 2,2-Di-phenyl-propionsäurechlorid mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylpropionamid; mit (1S)-1-Methyl-amino-1-phenyl-2-pyrrolidino-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(2,4-di-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-x anthen carbox a mid.

```
N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-diphenylpropionamid;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylpropionamid;
    mit 1-(Pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin:
        2-(2,2-Diphenylpropionyl)-1-(pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin, Rf: 0,65;
    mit 2-(Pyrrolidino-methyl)-pyrrolidin:
        (2S)-1-(2,2-Diphenylpropionyl)-2-(pyrrolidino-methyl)-pyrrolidin;
    mit N-Methyl-N-(2-(pyrrolidino-4-methyl-pentyl)-amin;
        N-Methyl-N-(2-(pyrrolidino-4-methyl-pentyl)-2,2-diphenyl-propionamid;
    mit N-Methyl-N-[2-(1-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-4-methyl)-pentyl]-amin:
        N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-4-methyl-pentyl]-2,2-diphenyl-propionamid;
    mit N-Methyl-N-(2-(pyrrolidino-3-methyl-butyl)-amin:
        N-Methyl-N-2-(pyrrolidino-3-methyl)-butyl)-2,2-diphenyl-propionamid;
    mit N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-3-methyl-butyl]-amin:
        N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-3-methyl-butyl]-2,2-diphenyl-propionamid;
15
    mit (1S -1-Methyl-amino-1-(p-hydroxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-hydroxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylpropionamid;
    mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-chlor-phenyl)-2-pyrrolidino-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-chlor-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-diphenylpropionamid
   mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylpropionamid;
    mit 1-((3S)-3-Hydroxy-pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin:
        2-(2,2-Diphenylpropionyl)-1-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin;
   mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl)-2,2-
   diphenylpropionamid:
   mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-pyrrolidino-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-diphenylpropionamid;
   mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-trifluormethyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
        N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-trifluormethyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-
   diphenylpropionamid:
   mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
       N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methyl-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2, 2-diphenylpropionamid;\\
   mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-amino-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
       N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-amino-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2, 2-diphenylpropionamid;\\
   mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
       N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylpropionamid;
   mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(2,4-di-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
       N-Methyl-N-[(1S)-1-(2,4-di-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylpropionamid.
   Beispiel 7
       Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von 2,2-Bis-(p-fluor-phenyl)-propionsäure
   mit (1S)-1-Methyl-amino-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
       N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-propionamid;
   mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
       N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-
   mit (1S)-1-Methyl-amino-1-pheny-2-pyrrolidino-ethan:
       N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-propionamid;
   mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:
       N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-
   propionamid:
   mit 1-(Pyrrolidino-methyl)-1;2,3,4-tetrahydroisochinolin:
       2-[2,2-Bis-(p-fluor-phenyl)-propionyl]-1-(pyrrolidino-methyl)-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin;
   mit N-Methyl-N-(2-(pyrrolidino-4-methyl-pentyl)-amin:
       N-Methyl-N-2-(pyrrolidino-4-methyl-pentyl)-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-propionamid;
   mit N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-4-methyl-pentyl]-amin:
```

N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-4-methyl-pentyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-propionamid; mit N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-3-methyl-butyl]-amin:

N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-3-methyl-butyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)--propionamid; mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-propionamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(2,4-di-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N [(1S)-1-(2,4-di-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-propionamid.

Beispiel 8

10

Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von 2,2-Bis-(p-chlor-phenyl) propionylchlorid mit (1S)-1-Methyl-amino-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-di-(p-chlor-phenyl)-propionamid; mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-di-(p-chlor-phenyl)-propionamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-phenyl-2-pyrrolidino-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-di-(p-chlor-phenyl)-propionamid; mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-di-(p-chlor-phenyl)-propionamid;

mit N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-3-methyl-butyl]-amin:

N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-3-methyl-butyl]-2,2-bis(p-chlor-phenyl)--propionamid; mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-hydroxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino) -ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-hydroxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-propionamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-amino-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-amino-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-propionamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-chlor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-chlor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-propionamid;

mit (1S)-1-Methyl-amino-1-(2,4-di-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(2,4-di-fluor-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-propionamid.

Beispiel 9

beispiel

Man löst 4,3 g Bis-(p-chlorphenyl)-essigsäurehydrazid [z.B. erhältlich aus dem entsprechenden Ethylester durch Umsetzung mit Hydrazin] in 200 ml stark verdünnter Salzsäure, tropft unter Rühren bei 0° eine Lösung von 2,0 g NaNO2 in 40 ml Wasser hinzu, rührt 30 Min. und extrahiert das gebildete Azid mit Dichlormethan. Nach Trocknen über MgSO4 und Konzentrieren auf 50 ml wird das so erhaltene Reagenz zu einer Lösung von (1S)-1-Methyl-amino-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethan und 4 ml Triethylamin in 100 ml Dichlormethan zugetropft. Man rührt noch 2 Std. bei 20° und erhält nach üblicher Aufarbeitung N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(p-chlorphenyl)-acetamid.

so Beispiel 10

Man hydriert eine Lösung von 1 g N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-benzyloxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidi-no)-ethyl]-2,2-diphenyl-acetamid in 25 ml Ethylacetat an 0,5 g 5%iger Pd-C bei 20° und 1 bar bis zum Stillstand der Wasserstoffaufnahme, filtriert, dampft ein und erhält N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-hydroxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-di-phenyl-acetamid.

Analog erhält man aus den entsprechenden o- und m-Benzyloxy-derivaten:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(o-hydroxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl-2,2-diphenyl-acetamid;

N-Methyl-N-[(1S)-1-(m-hydroxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl-2,2-diphenyl-acetamid;

```
N-Methyl-N-[(1S)-1-(o-hydroxy-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-diphenyl-acetamid;
```

N-Methyl-N-[(1S)-1-(m-hydroxy-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-diphenyl-acetamid;

N-Methyl-N-[(1S)-1-(o-hydroxy-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-acetamid;

N-Methyl-N-[(1S)-1-(m-hydroxy-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl)-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-acetamid;

N-Methyl-N-[(1S)-1-(o-hydroxy-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-acetamid; N-Methyl-N-[(1S)-1-(m-hydroxy-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-acetamid.

Analog erhält man aus den entsprechenden p-Benzyloxy-derivaten:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-hydroxy-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-diphenyl-acetamid;

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-hydroxy-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-bis-(p-chlor-phenyl)-acetamid;

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-hydroxy-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-bis-(p-fluor-phenyl)-acetamid.

Beispiel 11

Man löst 3,2 g N-[(1S)-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylacetamid in 150 ml Dichlormethan tropft unter Rühren 1 Äquivalent Methyliodid, gelöst in 10 ml Dichlormethan, hinzu, konzentriert die Lösung und erhält nach üblicher Aufarbeitung N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylacetamid, Rf: 0,60.

Analog erhält man durch Umsetzung mit Methyliodid aus

N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylacetamid: N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylacetamid, Rf: 0,61; aus

N-[(1S)-1-phenyl-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-diphenylacetamid: N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-diphenylacetamid, Rf: 0,71;

25 aus

20

N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)ethyl]-2,2-diphenylacetamid: N-Methyl-N-[-(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)ethyl]-2,2-diphenylacetamid, Rf: 0,61.

Beispiel 12

30

Analog Beispiel 10 erhält man durch Hydrierung von N-Methyl-N-((1S)-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-di-phenyl-2-benzyloxy-acetamid:

N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-((3S)3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-di-phenyl-2-hydroxy-acetamid.

Analog erhält man durch Hydrierung der entsprechenden 2,2-Diphenyl-2-benzyloxy-acetamide:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenyl-2-hydroxy-acetamid:

N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-diphenyl-2-hydroxy-acetamid;

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenyl-2-hydroxy-acetamid;

40 N-Methyl-N-(2-pyrrolidino-4-methyl-pentyl)-2,2-diphenyl-2-hydroxy-acetamid;

N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-4-methyl-pentyl]-2,2-diphenyl--2-hydroxy-acetamid;

N-Methyl-N-(2-(pyrrolidino-3-methyl-butyl)-2,2-diphenyl-2-hydroxy-acetamid;

N-Methyl-N-[2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-3-methyl-butyl]-2,2-diphenyl-2-hydroxy-acetamid:

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-hydroxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenyl-2-hydroxy-pyrrolidino

45 acetamid;

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-chlor-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-diphenyl-2-hydroxy-acetamid;

N-Methyl-N-[(1S)-1-(p-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenyl-2-hydroxy-acetamid;

N-Methyl-N-[(1S)-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenyl-2-hydroxy-acetamid

N-Methyl-N-[(1S)-1-(2,4-di-methoxy-phenyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-diphenyl-2-hydroxy-acetamid. Die nachstehenden Beispiele betreffen pharmazeutische Zubereitungen.

Beispiel A: Injektionsgläser

55

Eine Lösung von 100 g N-Methyl-N-[1-phenyl-2(3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-diphenylessigsäureamid und 5 g Dinatrium-hydrogenphosphat in 3 l zweifach destilliertem Wasser wird mit 2 n Salzsäure auf pH 6,5 eingestellt, steril filtriert, in Injektionsgläser abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril

verschlossen. Jedes Injektionsglas enthält 5 mg Wirkstoff.

Beispiel B: Suppositorien

Man schmilzt ein Gemisch von 20 g 2-(2,2-Diphenyl-propionyl)-1-(1-pyrrolidinylmethyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin mit 100 g Sojalecithin und 1400 g Kakaobutter, gießt in Formen und läßt erkalten. Jedes Suppositorium enthält 20 mg Wirkstoff.

Beispiel C: Lösung

10

15

20

35

40

45

Man bereitet eine Lösung aus 1 g N-Methyl-N-[(1S)-(4-methoxy-phenyl)-2-((3S)-3-hydroxypyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylacetamid, 9,38 g NaH $_2$ PO $_4$ • 2 H $_2$ O, 28,48 g Na $_2$ HPO $_4$ • 12 H $_2$ O und 0,1 g Benzalkoniumchlorid in 940 ml zweifach destilliertem Wasser. Man stellt auf pH 6,8 ein, füllt auf 1 I auf und sterilisiert durch Bestrahlung. Diese Lösung kann in Form von Augentropfen verwendet werden.

Beispiel D: Salbe

Man mischt 500 mg N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxypyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylacetamid mit 99,5 g Vaselin unter aseptischen Bedingungen.

Beispiel E: Tabletten

Ein Gemisch von 1 kg N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-((3S)-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-9-fluoren-carboxamid, 4 kg Lactose, 1,2 kg Kartoffelstärke, 0,2 kg Talk und 0,1 kg Magnesiumstearat wird in üblicher Weise zu Tabletten verpreßt, derart, daß jede Tablette 10 mg Wirkstoff enthält.

Beispiel F: Dragees

Analog Beispiel E werden Tabletten gepreßt, die anschließend in üblicher Weise mit einem Überzug aus Saccharose, Kartoffelstärke, Talk, Tragant und Farbstoff überzogen werden.

Patentansprüche

Arylacetamide der Formel I

Q-CO-C-R²

I

worin

Q

R4-CH(CH2Z)-NA-,

50

$$CH_2Z$$
 CH_2Z
 CH_2Z
 CH_2Z

R¹ R²	Ar, Cycloalkyl mit 3-7 C-Atomen oder Cycloalkyl-alk mit 4-8 C-Atomer				
R¹ und R²	Ar, zusammen auch .				

 \mathbb{R}^{5}

 R^3 H, OH, OA oder A. 15 R4 A oder Phenyl, welches gegebenenfalls ein- oder zweifach durch F, Cl, Br, I, OH, OA, CF₃, NO₂, NH₂, NHA, NHCOA, NHSO₂A oder NA₂ substituiert sein kann, R5 und R6 jeweils unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, I, OH, OA, CF3, NH2, NHA, NA2, NHCOA, NHCONH2, NO2 oder Methylendioxy, Α Alkyl mit 1-7 C-Atomen. В 20 CH2, O, NH, NA, N-COA, N-COOA oder eine Bindung, С ein ankondensiertes Ringsystem mit 3-5 C-Atomen, wobei gegebenenfalls ein C-Atom durch S, N oder O ersetzt sein kann und welches gegebenenfalls ein- oder zweifach durch F, Cl, Br, I, OH, OA, NH2, NHA, NA2, NH-COA, NA-COA oder NH-CONH2 substituiert sein kann, 25 D CH2, O, S, NH, NA, -CH2-CH2-, -CH = CH-, -CH2O-, -CH2NH-, -CH2NA- oder eine Bindung, Z 1-Pyrrolidinyl, welches gegebenenfalls einfach durch OH, OA, O-COCH3 oder CH2OH substituiert sein kann, Ar einen mono- oder bicyclischen aromatischen Rest, der gegebenenfalls ein N-, O- oder 30 S-Atom enthalten kann und ein-, zwei- oder dreifach durch A, Hal, OH, OA, CF3, NH2, NHA, NA2, NHCOA und/oder NHCONH2 substituiert sein kann, -alk einen Alkylenrest mit 1-7 C-Atomen und n 1 oder 2 35 bedeuten,

2.

40

45

50

sowie deren Salze.

10

- a) N-Methyl-N-[1-phenyl-2-(3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylacetamid;
- b) 2-(2,2-Diphenylpropionyl)-1-(1-pyrrolidinylmethyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin;
- c) N-Methyl-N-[(1S)-1-(4-methoxyphenyl)-2-((3S)-3-hydroxypyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylacetamid;
- d) N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxypyrrolidino)-ethyl]-2,2-diphenylacetamid;
- e] N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-((3S)-hydroxypyrrolidino)-ethyl]-9-fluoren-carboxamid;
- f) N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-pyrrolidino]-ethyl-2,2-di-(4-fluorophenyl)-acetamid;
- g) N-Methyl-N-[1-(2-methylpropyl)-2-pyrrolidino-ethyl]-2,2-diphenylacetamid;
- h) N-Methyl-N-[1-phenyl-2-(3-hydroxy-pyrrolidino)-ethyl]-2,2-bis-(4-fluorphenyl)-acetamid.
- Verfahren zur Herstellung eines Arylacetamids der Formel I nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II

Q-H II,

worin Q die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat, mit einer Verbindung der Formel III

worin X

10

· 30

40

45

50

Cl, Br, OH, OA, NH₂, N₃, Acyloxy, Ar-alkoxy mit 7-11 C-Atomen oder Aroyloxy mit 6-10 C-Atomen bedeutet

und

 ${\sf R}^{\sf 1},\,{\sf R}^{\sf 2}$ und ${\sf R}^{\sf 3}$ die angegebenen Bedeutungen haben, umsetzt,

- oder daß man in einer Verbindung der Formel I nach Anspruch 1 einen Rest Q, R¹, R² und/oder R³ in einen anderen Rest Q, R¹, R² und/oder R³ umwandelt,
 oder daß man eine sonst der Formel I entsprechende Verbindung die jedoch anstelle eines oder
 - oder daß man eine sonst der Formel I entsprechende Verbindung, die jedoch anstelle eines oder mehrerer Wasserstoffatome eine oder mehrere solvolysierbare Gruppe(n) enthält, mit einem solvolysierenden Mittel behandelt,
- 20 und/oder daß, man eine basische Verbindung der Formel I durch Behandeln mit einer Säure in eines ihrer Salze umwandelt.
- Verfahren zur Herstellung einer pharmazeutischen Zubereitung, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 und/oder eines ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff in eine geeignete Darreichungsform bringt.
 - 5. Pharmazeutische Zubereitung, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einer Verbindung der Formel I, gemäß Anspruch 1, und/oder einem ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.
 - 6. Verwendung einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 und/oder eines ihrer physiologisch unbedenklichen Salze bei der Bekämpfung von Krankheiten.
- Verwendung einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 und/oder eines ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung von Arzneimitteln.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 93 10 7103

Lategorie	EINSCHLÄGIG Kennzeichnung des Dokume	nts mit Angabe, soweit erforderlich,	Betrifft	KLASSIFIKATION DER
	der maligeblic	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Anspruch	ANMELDUNG (Int. Cl.5)
A	EP-A-0 374 756 (MER	CK PATENT GMBH)	1,3-7	C07D2O7/12
ا م	* Ansprüche 1,3-8; & DE-A-3 935 371	Beispiele *		C07D217/06
ا ا	@ DE-N-3 935 371			C07D217/14 C07D295/12
A	EP-A-0 483 580 (MER	CK PATENT GMRH)	1,3-7	C07D311/84
	* Beispiel 1; Beisp	iele A-D; Ansprüche *	1,5 /	C07D401/06
				C07D405/06
	WO-A-9 108 206 (DR.	LO. ZAMBELETTI S.P.A.)	1,3-7	A61K31/40
	* Ansprüche; Tabell	e II *		A61K31/47
	EP-A-0 330 467 (GLA	XO COOLD LTD \	1 2 7	A61K31/35
`		- Seite 5, Zeile 41;	1,3-7	
	Ansprüche; Beispiel	e 1.20 *		
-				ē
		LO. ZAMBELETTI S.P.A.)	1,3-7	
	* Ansprüche; Tabell	en 1,2 *		
A	WO_A_O 100 20E (DD	IO TAMBELETTE C D A N	1 2-7	
`	* Ansprüche; Tabell	LO. ZAMBELETTI S.P.A.)	1,3-/	
	Anapi dene, Taberr			
	US-A-4 192 883 (H.	COUSSE ET AL.)	1,3	RECHERCHIERTE
	* Beispiele 1,2,5 *			SACHGEBIETE (Int. Cl.
	ED 4 0 401 001 (DIE	005 54005 0 4)	1	C07D
A	FR-A-2 421 891 (PIE * Seite 2, Reaktion		1,3	C07D
	Serce 2, Reaktion	SSCITEME		
	•			
D	odioznada Danharahanhaniaha	le für alle Patentansprüche erstellt	7	
	Rodercheart	Abschindentun der Renherche	1,	Prefer
,	BERLIN	09 AUGUST 1993		HASS C.
	KATEGORIE DER GENANNTEN I	OOKUMENTE T : der Erfindung : E : Siteres Patenté	rugrunde liegend okument, das ier	e Theorien oder Grundslitze loch erst am oder
X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet nach dem Anme Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer D: in der Anmeldur				entlicht worden ist
204	leren Veröffentlichung derselben Kate	gorie L: aus andern Gri	inden angeführte	s Dokument
	hnologischer Hintergrund htschriftliche Offenharung	••••••••		nille, übereinstimmendes

- X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derseiben Kategorie A: technologischer Hintergrund O: nichtschriftliche Offenharung P: Zwischenliteratur

- E: Siteres Patentiohument, das jedoch erst an oder nach dem Anmeldedatuns weröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus andern Gründen angeführtes Dokument
- å : Mitglied der gleichen Patentfamille, übereinstimmendes Dokument